(9) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭55-36429

50 Int. Cl.3 C 07 C 59/64

51/16

#C 07 C 151/00 C 07 D 277/16 識別記号

庁内整理番号 7457-4H

7142-4H 7306-4C 砂公開 昭和55年(1980) 3月14日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 7 頁)

砂(+) - 2-(6-メトキシー2ーナフチ ル) プロピオン酸の製造法およびその中間体

创特

願 昭53-109967

砂出

願 昭53(1978)9月6日

70発明者 其田秩和

大阪市西成区天下茶屋2丁目3

番4号

明 者 山田治男 ⑫発

奈良市三条桧町395第地の3

人 浜理薬品工業株式会社 ①出

大阪市東淀川区浜町76番地

何代 理 人 弁理士 岸本芳夫 外1名

ロピオン酸の製造法およびその中間体

特許請求の範囲

ジンを 2 - アセチルー 6 ーメ ンと脱水縮合させて

で示される2~チオキソー4~オキソー5 デン) - チアソリジンに導き、ついで加水分解 式

で示されるα - チオケ 脱硫して

式

で示されるβーメチルーβー(6-メトキシー 2 - ナフチル)ピルピン酸を得、これを酸化的

式 CH3

ナフチル)プロピオン酸とし、次いでこれを光

(2)

(1)

学分割するととを特徴とする(H) - 2 - (6 - ノ ト キシ - 2 - ナフチル) プロピオン酸の製造法

2 ラセミ型 2 - (6-メトキシー 2-ナフチル)プロピオン酸化アルコール系溶媒中で加熱下
にL-チロシンヒドラジドまたは L-α-フェニルエチルアミンを作用させ、次いで反応機合物を
冷却して折出するジアステレオマー塩を分離し、
これを強酸で分解することを特徴とする(H-2(6-メトキシー2-ナフチル)プロピオン酸の
miを出

3. 発明の詳細な説明

本発明は(H) - 2 - (6 - メトキシ - 2 - ナフチル)プロピオン酸の製造法かよびその製造中債体に関する。

本発明の目的は上記化合物の新しい製造法かよびその中間体として有用な新規化合物を提供する にある。

本発明の方法の目的動(H) - 2 - (6 - メトキシ - 2 - ナフチル)プロビオン酸は抗炎症、鎮痛、 解熱作用を示す薬剤として知られている。

(3)

で示めされる 2 ーチオキソー 4 ーオキソー 5 ー 【 1 ー (6 ーメトキシー 2 ーナフチル) - エチリ デン 】 - チアゾリジンに導き、ついで加水分解し て生成する、

式 ▮

で示されるαーチオケト-β-メチル-β-(6-メトキシ-2-ナフチル)-ビルビン酸を脱硫 して

式 N

で示されるβ-メチル-β-(6-メトキシ-2 -ナフチル)-ビルビン酸を得、これを酸化的に 脱炭酸して 特開昭55-36429四

本化合物の合成法としては、従来種々の方法が 提供されているが、いずれも反応工程が長いとか、 あるいは複雑な中間体を軽由しなければならない とかの欠点があり、その収率においても必ずしも 満足すべきものではない。

本発明者らは、本化合物の工業的生産に適した 製造法につき製意研究を重ねた結果、入手容易な 原料から出発して新規中間体を経由する従来とは 全く異なる工程により、しかも緩和な反応条件下 に短時間の反応で高収率で目的物を合成すること に成功し、本発明を完成するに至った。

本発明の一部は

で示される 2 ・チオキソ・4 - オキソ・チアソリ ジンと 2 - アセチル・6 - ノトキシ・ナフタレン とを脱水縮合させて

で示されるタセミ型2-(6-メトキシー2-ナフチル)プロピオン酸とし、次いでこれを光学分割することを特徴とするH-2-(6-メトキシー2-ナフチル)プロピオン酸の製造法である。以下、工程の順に説明する。

〈脱水船合工程〉

本工程においては上記式 1 の 2 ーチオキソー 4 ーオキソーチアソリジンと 6 ーメトキシー 2 ーアセチルナフタレンとを脱水縮合させて上記式 1 の 新規化合物 2 ーチオキソー 4 ーオキソー 5 ー (1 ・ (6 ーメトキシー 2 ーナフチル) ーエチリデン } ーチアソリジンに導く、

本反応は活性メチレン化合物をカルパニオン源 とするカルギニル化合物に対する付加、脱離反応 であり、溶媒中もしくは無溶媒下に行なわれ、適 当な触媒の存在で促進される。

(6)

特開昭55-36429(3)

搭牒としては、本反応を阻害しない限り、いずれも用い得るが、本反応の進行と共に生成する水を反応系から連続的に除去しつつ反応させ、また路鮮の回収を容易にするためには、水を路解せずかつ、水と共沸する溶媒が好ましい。

そのよりな溶解としては、一般に炭化水素系もしくはハロゲン化炭化水素系の溶解が用いられ、 前者の例としてはペンセン、トルエン、キシレン、 シクロヘキサンなどが、後者の例としてはクロロ ホルム、エチレンジクロリドなどが挙げられる。 これらは混合物を用いてもよい。所望により、下 配の触媒中のアミン類を溶媒として用いて触媒を 兼用させてもよい。

触媒としては、溶媒中で反応を行う場合はたと えば、水節酸などの有機酸とアンモニアもしくは アミン類の有機酸塩又はアンモニアもしくはアミ ン類が用いられる。

上配のアミン類としては、たとえばピリジン、ピ ペリジン、ピペラジン、モルホリン、トリエチル アミン、ジエチルアミン、アニリン、などが挙げ

(7)

興、アルカリ土類金属の水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸 パリウムなどのアルカリ、アルカリ土類金属の炭酸塩が挙げられる。

反応の温度、時間等の条件は使用する影響や塩 基の種類、適所等によって適宜決定されるる。

たとえば約90-100℃において10~20 %の水酸化ナトリクム水溶液中で加水分解する場合では1時間程度で充分反応が流行する。

生成する化合物(目)は水性アルカリ性反応混合物中にかいては一般に溶解しているが、酸性にかいては溶解度が減少するので、反応混合物を、たとえば塩酸、硫酸のような強酸の水溶液に加えて化合物(目)を結晶として折出させることができる。

く脱硫工程>

前記で生成する化合物(Ⅱ)を次に脱硫してβ -メチルーβー(6ーメトキシー2ーナフチル) -ビルピン酸(Ⅱ)を得る。

反応はアンモニアアルカリ性水溶液、もしくは アルコール溶液中で行なわれる。 6 h 3

また無溶線下の反応では上配アンモニアもしく はアミン型の有機酸塩が用いられる。反応の温度、 時間等の条件は用いる溶薬、触媒などにより適宜 決定される。

かくして生成する式』の化合物はたとえば前配の溶解の溶液から溶媒を留去して結晶させ分離することができる。

く加水分解工程>

本工程においては上記工程で得られた 2 ーチオキソー 4 ーオキソー 5 (1 ー(6 ーメトキシー 2 ーナフチル) エチリアン] ーチアソリジン(1) を加水分解して前記の新規化合物 4 ーチホケトー βーノチルーβー(6 ーメトキシー 2 ーナフチル) ービルビン酸(1) を生成させる。

本加水分解反応は化合物(I)を水溶液または アルコール溶液中で塩基と接触させることによっ て行なわれる。塩基としては一般に無機塩基が用 いられ、その例としては、水酸化ナトリウム、水 酸化カリクム、水酸化パリクムなどのアルカリ金

(8

反応は通常、加熱下化比較的短時間で終了する。 その温度や時間は他の条件を考慮して実験的に決 定できる。水性反応混合物を酸性にすると化合物 (で)を結晶として折出させるととができる。 〈酸化的脱炭酸工程〉

前配の工程で生成した化合物(N)を本工程では酸化的に脱炭酸してラセミ型2−(6−メトキシー2−ナフチル)−プロピオン酸(V)を得る。

本反応は化合物(Ⅳ)を加熱するか、あるいは 酸化剤で処理することにより行なわれる。

化合物(N)を約180℃以上の高温化加熱しても目的物が生成するが、収率をよくするためには、一般により緩和な条件が選ましくそのためには酸化剤を作用させるのがよい。

酸化剤としては、たとえば四酢酸鉛、過酸化水 素などを用いることができる。そして操作が容易 で収率がよいという点で過酸化水素の使用が好ま 10mm。 しい。

過酸化水素は酢酸もしくは半酸溶液中、炭酸ア ルカリもしくは苛性アルカリ溶液中、磷酸もしく

(20)

(9)

は硫酸溶液中などで用いられる。硝酸を用いる場合は、たとえば30%温酸化水素水と組み合わせてもよい。これらの酸またはアルカリと化合物(p)を含有する場合液に過酸化水素が加えられる。

反応の溶液としては普通水が用いられるが、ア ルカリを用いる場合の溶媒として、メタノール、 エタール、アセトンなどを用いてもよい。

酸化剤を用いる場合、反応は低い温度でも進行

する。たとえば苛性アルカリ水溶液に溶解した化合物(T)に過酸化水素を作用させる場合は、 0 で附近で反応させるとともできる。しかしなが ら反応温度や時間は酸化剤やアルカリ、酸などの 種類、濃度等の条件に支配されるので実験的に決 定され得る。

反応配合物中に生成するラセミ型2-(-- メトキシー2-ナフチル)--プロピオン酸(V)は 水性密導から酸性で結晶として折出させることが できる。

く光学分割工程>

OLD)

キシー2・ナフチル) プロピオン酸にエーチロシンヒドジドもしくはエーαーフェニルエチルアミンを作用させる。

本反応はメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール等のアルコール系落縦中で行なわれる、反応をアルコールの電視下にかいて行えば比較的短時間でジアステレオマー塩が形成される。

次いて、反応混合物を冷却すると(+)2~(6・メトキシー2・ナフチル)ープロピオン酸・
エーチロシンドドラジド塩又は(+)~2・(6・メトキシー2・ナフチル)ープロピオン酸・エーローフェニルエチルアミン塩が析出する。この析出物を分離した後、強酸たとえば塩酸、硫酸等の酸で分解する。そしてたちの酸と酢酸エチル、エーテル等の有機溶媒との混合溶媒で処理する事により、ジアステレオマー塩を分解すると同時に、サーシー2・ナフチル)ープロピオン酸を有機層に抽出、構集することができる。もちろん分解と抽出を別けて行ってもよい。

0.3

特開昭55-36429(4)

1 李打压

本工程においては前工程で生成した化合物(V)を光学分割して(+)-2-(6-メトキシ-2-ナフチル)プロピオン酸を得る。

化合物(V)をたとえば、シンコニジン塩として光学分割することは知られている。

本発明者らはエーチロシンヒドラジドまたはローフエニルエチルアミンと化合物(V)を作用させるとジアステレオマー塩が形成され、そのアルコール系溶媒に対する溶解度の差により光学具性体をシコニジンを用いる場合よりも高収率で分割できるととを知った。

本発明の他の一部は、ラセミ型2 - (6-1トキシー2ーナフチル)プロピオン酸化アルコール系溶媒中で加熱下にエーチロシンヒドラジドまたはエーローフエチニルエチルアミンを作用させ、次いで反応混合動を冷却して析出するジアステレオマー塩を分離し、これを強敵で分解することを特徴とする(+)-2-(6-1/トキシー2ーナフチル)プロピオン酸の製造法である。

との発明においては、タセミ型2-(6-メト

(22

本発明の一部は前記数種の反応工程を包含しているが、各工程で生皮する中間体化合物は必ずしも単離する必要はなく、必要に応じて粗製物のまま次の反応に付してもよい。

たとえば脱硫工程で得られるアンモニアアルカリ性の反応混合物を特製することなく、そのまま次の酸化的脱炭酸工程の原料に用い、これに苛性アルカリを加えて過酸化水素と反応させることもできる。

また化合物(『)はたとえば化合物(Ⅱ)にメ タノール路液中、ヒドロキシルアミンを作用させ て次式のオキシム

化導きとれを複数などの無機散とホルムアルデヒ ドで加水分解することによっても製造できる。

本発明の方法は従来公知の(+)-2-(6-メトキシ-2-ナフチル)プロピオン費の製法に

44

持開昭55-36429(5)

以下実施例によって本発明をより具体的に説明 するが、とれらの例によって限定されるものでは ない。 实施例 1.

Dean & Stark 薫留装置を備えつけた反応器 にトルエン 16.8 m を入れ、これに 2 ーアセチルー 6 ーメトキシーナフタレン 14.0 m 、2 ーチオキソー 4 ーオキソチアゾリジン 9.3 m ・ m 酸 アンモニクム 1.2 m 及び酢酸 3.4 m を加えて加熱し、沸騰、還流せしめ組合反応を起させる。組合により生じた水はトルエンと共沸薫留し Dean & Stark 薫留装置の還流器下部の分液器に貯めて分離する。水の生成が終了するまで反応を続ける。約8時間で反応が終了する。

反応混合物を組水洗浄したのち、トルエンを留 去すれば2ーチオキソー4ーオキソー5 [1-(6ーメトキシー2ーアセチル)エチリアン]ーチ アゾリジンが結晶として折出するのでこれを沪別 し水洗する。

収量 1 6.8 g 、融点 1 7 1.5 - 1 7 2.0 ℃ 元素分析圏 C₁₆ H₁₃ NO₂S₂ として、 計算値 C; 6 0.9 3 , H; 4.1 5 実験値 C; 6 0.8 8 , H; 4.1 3

CAD

09

实施例 2

例 1.で得た 2 ーチオキソー 4 ーオキソー 5 ー [
1 ー (6 ーメトキシー 2 ーナフチル) エチリタン
] ーチアソリジン 5 gを 1 5 % (♥/w) 水酸化ナトリウム水溶液 2 5 = に加え、撹拌しながら窒量より徐々に加熱する。加熱が進むにしたがい結晶が溶解し、赤橙色の溶液となる。 9 0 ~ 9 5 ℃で約 1 時間加熱すれば加水分解が終了する。

2 日塩酸 6 2.5 m を 0 ℃に冷却し、これに上配加水分解液を撹拌冷却下にかいて瀕下すると橙黄色のローチオケトーβーメチルーβー(6 ーメトキシー 2 ーナフチル)ビルビン酸が結晶として折出するので、これを沪別し水洗する。

収量 3.4 g 融点 167 — 168 C 元素分析値 C_{15 H 14} O₃ B として、

計算値 C; 65.67 , B; 5.14 突験値 C; 65.63 , B; 5.08

实施例 3.

例 2 で得た α ーチオケトーβーメチルーβー(6 ーメトキシー 2 ーナフチル) ビルビン酸 3 0 g を 0.5 まアンモニア水 1500 m に溶解する。 C の溶液を疗過し疗液を撹拌しながら 70 - 75℃ に加風し反応させる。 的 4.5 分間で脱硫反応が終了する。 室風まで冷却後 8 m 塩酸 でコンゴーレッド酸性まで中和すると油分が分離してくるので、 C の油分をエーテルで抽出する、エーテル局をよく水洗、乾燥後エーテルを留去すると淡黄色の油 状物が得られる。 C の油状物をペンゼンーへキサンより結晶化させると淡黄色のβ - ノチルーβ - (6-メトキシー2-ナフチル)ビルビン酸の針 状結晶が得られる。

収量 25.09 酸点 106-107.5℃ 元素分析値 C₁₈ H₁₄ O₄ として

計算値 C; 63.89 , B; 5.46

疾験値 C; 63.88 , .H; 5.41

実施例 4.

-203-

例3で得たターメチルーター(6ーメトキシー 2ーナフチル)ビルビン酸 25.0 タを 3 B 水酸化 ナトリクム水溶液 120 m にけん濁させ 0 でに冷 却し撹拌しながち 3 0 %遊酸化水素 20m を徐々

1春41年

03

(Ti)

に摘下する。 演下終了後模拌を続けながら室温に まで次第に程度を上げる。約 8 時間で反応が終了 する。反応終了後冷却しながら 6 日塩酸を用いて コンゴーレッド酸性にし酢酸エチルエステルで抽 出する。酢酸エチルエステル層を水洗、乾燥後酢 酸エチルエステルを留法すると、2 ー(6 ーメト キシー2 ーナフチル)プロピオン酸の白色針状結 品が得られる。

収量 20.09 融点 154-156で 元素分析値 C₁₄H₁₄O₃ として、 計算値 C;73.03, H;6.13 実験値 C;72.98, H;6.08 実施例 S

例 4 で得た 2 - (6 - メトキシー 2 - ナフチル) プロピオン酸 1.15 g をメタノール 10 = に加 え水浴上で加熱し完全に啓解させる。 この落液に L-チロシンヒドラジド 0.4 g g を加え、加熱を 続けなメタノールを選流させる。

Lーチロシンヒドタジドの結晶が完全に答解し、 均…溶液になった時点で加熱を止め、静置する。

49

例4で得た2-(6-メトキシー2-ナフチル)プロピオン酸 1.2 **を選メタノール 10 **に溶解する。との溶液に加温、撹拌下においてエーローフェニルエチルアミンを調下し、液性を中性とする。0でで約7時間放置すれば結晶が新出するので、これを沙別し、メタノール洗浄を行なう。得られた結晶をメタノールで雨結し、(+)-2-(6-メトキシー2-ナフチル)プロピオン酸・エーローフェニルエチルアミン塩 0.6 **を得る。酸点 1705-1715℃

上記のどとくして得たジアステレオマー塩 0.6 Pを2 N - 塩酸と酢酸エチルの撹拌 見合溶液化加 える。撹拌を1時間続けた後、酢酸エチル層を分離し、木洗、乾燥を行なり。酢酸エチルを留去すれば白色針状結晶の(+)-2-(6-メトキシー2-ナフチル)プロピオン酸が得られる。

 $(\alpha)^{20}_{0} = -8.3 (C = 1, 191 - n)$

収量 0.5 p 融点 $^{\circ}155.5-156$ で $\left(\alpha\right)_{p}=+65^{\circ}\left(C=1, \rho v v \pi \nu \Delta\right)$ 元素分析値 c_{14} B_{14} O_{3} として

(21)

特開昭55-36429(6)

レばらくすると結晶が折出するので、との結晶を 疗 通し、メタノールで洗浄する。得られた結晶を メタノールで再結し(+)-2-(6-メトキシ -2-ナラチル)プロピオン酸・エーチロシンヒ ドラジド塩 0.6 タを得る。酸点 165℃ (α) n = +35° (C=1.メタノール;。

上配のごとくして得たジアステレオマー塩 0.6 まを2 耳塩酸と酢酸エチル撹拌混合溶液に加える。 撹拌を1時間続けた後しばらくの間静止、酢酸エチル層を分離する。有機層を水洗、乾燥後、酢酸エチルを留去し、結晶を得る。この結晶を酢酸エチルで同結すれば(+)-2-(6-メトキシー2-ナフチル)プロピオン酸の白色針状結晶が得られる。

収量 0.3 p , 般点 165 - 166 C

[a] D = +65° (C=1 , クロロホルム)
元素分析値 C₁₄ H₁₄ O₃ として、
計算値 C; 73.03 , H; 6.13
実験値 C; 73.98 , H; 6.10
実施例 6.

計算值 C; 73.03 , H; 6.13 実験値 C; 73.98 , H; 6.10

代理人

出願人. 英現英品工業株式会社

岸本芳夫(ほか1名)

(22)

特開昭55-36429(7)

(8卷) 手続補正書

阳和 53 年 12 月 29 日

Lie

特許庁長官殿

, 6

1. 事件の表示 昭和53年特許顕第109967号

2. 発明の名称 (+)-2-(6-/トキシ-2-ナフチル) プロピオン酸の 4//0キャッ テンカか/4 製造法およびその中間体

 補正をする者 事件との関係 特許出顧人

住 所 大阪市東淀川区浜町 7 6 番地

浜理薬品工業株式会社

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区北浜4の46 万成ビル 氏 名 (5165) 岸 本 芳

5. 横走 金 9日付 昭和 年 月 日 ・〈発送日 昭和 年 月 日

6. 補正により増加する発明の扱。 ぎ 「デ 54. 1. 8 3 行削

7. 補正の対象 阿普及以明和五分章 型の名称並びに明細書中 特許請求ぬ範囲の影響な説明の項

8. 補正の内容 別紙の通り

2 - (6 - メトキシ - 2 - ナフチル)プロピ オン酸」を 2 - (8 - メトキシ - 2 - ナフチル) - ブロ

ビオン酸」と補正します。

& 同じく

第1頁下から8行目、第8頁下から9行目 第18頁生から7行目、第17頁上から8行

「(8-メトキシー2-ナフチル) エチリデ

「(6-メトキシ~8-ナフチル)-エチリ デン」と補正します。

▲ 同じく

第2頁上から4行目、及び9行目、

第17貫下から9行目、及び下から1行目、

第18頁上から10行目、及び下から8行目

「(8-メトキシ-2-ナフチル)ピルピン 酸」を

「(6ーメトキシー2ーナフチル)ービルビ

細正の内容

1. 顧書及び明細書の発明の名称を

(+) - 2 - (6 - メトキシ-2 - ナフチル)プロピオン酸の製造法かよびその中間体」を(+) - 2 - (8 - メトキシー2 - ナフチル) - プロピオン酸の製造法かよびその中間体」と

補正します。

2. 明細書の発明の詳細な説明の欄の

第2頁下から1行目、

第8頁上から2行目、4行目、9行目、18 行目下から2行目、

第6頁上から4行目、6行目、

第12頁上から8行目、下から8行目、下か ら2行目、

第18頁上から1行目、

第14貫下から1行目、

第19頁上から7行目、下から8行目、

第20頁上から4行目、下から8行目、

第21頁上から2行目、8行目及び下からも 行目の各々の

ン酸」と補正します。

(8)

This Page Blank (uspto)